Searching PAJ Page 1 of 2

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-233393

(43) Date of publication of application: 20.08.2002

(51)Int.Cl.

C12P 7/64 // C12N 9/20

(21)Application number: 2001-030066

(71)Applicant: NATIONAL RESEARCH INST OF

BREWING

(22) Date of filing: 06.0

06.02.2001

(72)Inventor: IEFUJI HARUYUKI

KAMINI N R FUJII TSUTOMU KUROSU TAKEYUKI OKAZAKI NAOTO

(54) METHOD FOR PRODUCING BIO-DIESEL FUEL (MONOALKYL ESTER)

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for efficiently producing a bio-diesel fuel (bio- diesel) that can be used in conventional petroleum-based diesel engines, can be recycled and scarcely pollutes.

SOLUTION: This method for producing the bio-diesel is characterized by the esterification reaction of a fat or fatty oil with a lipase originated from a Cryptococcus genus yeast (FERM P-15155) in the presence of the fat or fatty oil and an alcohol. Thereby, the reaction can not only efficiently be carried out at one step without sequentially adding the alcohol, but the biodiesel can efficiently be produced even when an organic solvent or water is contained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

06 02 2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

(19)日本**国特許庁**(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特詞2002-233393 (P2002-233393A)

(43)公開日 平成14年8月20日(2002.8.20)

(51) Int.Cl. ⁷		識別们号	FI		ケーマコート*(参考)
C12P	7/64		C12P	7/64	4 B 0 5 0
# C12N	9/20		C12N	9/20	4B064

審査請求 有 請求項の数8 OL (全 10 頁)

(21)出顧番号	特職2001-30066(P2001-30066)	(71)出願人	301025634
			独立行政法人 酒類総合研究所
(22) 出版日	平成13年2月6日(2001.2.6)		広島県東広島市鎮山三丁目7番1号
		(72)発明者	家藤 治幸
			広島県東広島市鏡113 丁目7番1号 国税
			广麓造研究所内
		(72)発明者	カミニ・エヌ・アール
			広島県東広島市鏡山3 丁目7番1号 国税 庁譲近研究所内
		(74)代理人	100076775
			弁理士 戸田 親男
		1	
			具数可行物之

(54) 【発明の名称】 パイオディーゼル (モノアルキルエステル) の製造方法

(57)【要約】

【解決手段】 油脂とアルコールの存在下、Cryptococc us属酵母(FERM P-15155) 由来のリバーゼ 生用いて油脂のエステル化反応を行うこと、を特徴とするバイオディーゼルの製造方法。
【効果】 アルコールを要な流加することなくワンステッアで効率的に反応が行みれるだけでなく、有機溶媒や水分の混在下でも効率的にアルイオディーゼルを製造する

ことができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 油脂とアルコールの存在下、リバーゼを 用いて、一段階で油脂のエステル化反応を行うこと、を 特徴とするバイオディーゼルの製造方法。

【請求項2】 油脂とアルコールの存在下、リバーゼを 用いて、水分の混在にもかかわらず油脂のエステル化反 応を行うこと、を特徴とするバイオディーゼルの製造方 法。

【請求項3】 油脂とアルコールの存在下、クリアトコ ッカス (Cryptococcus) 属酵母由来のリパーゼを用いて 油脂のエステル化反応を行うこと、を特徴とするバイオ ディーゼルの製造方法。

【請求項4】 クリプトコッカス厩酵母がクリプトコッ カス エスピー、S-2 (Cryptococcus sp. 5-2) (配 RM P-15155) であること、を特徴とする請求項3に記載 のバイオディーゼルの製造方法。

【請求項5】 下記の理化学的性質を有するリパーゼC S2を用いること、を特徴とするバイオディーゼルの製 待方法.

(1)作用

油脂分解性を有し、トリグリセリドに作用して、グリセ リンと脂肪酸に加水分解する。油脂とアルコールの存在 下、油脂のエステル化反応を触媒する。

(2)基質特異性

トリブチリン、トリカプリリン、トリパルミチン、トリオレインをよく分解する。

(3) 位置特異性

トリオレインに作用せしめると、オレイン酸と少量の 1,2(2,3)-ジオレインが生成し、1,3-ジオ レインとモノオレインは検出されない。

(4) 至適p H及び安定p H範囲 至適p H: 7.0

strate transmit E o

安定pH範囲:5~9

(5)反応最適温度及び温度による失活の条件 反応最適温度:37℃

温度による失活の条件:温度上昇による活性の失活は緩 やかであり、60℃、30分の熱処理においても活性を 維持している。

(6) 有機溶媒に対する安定性、活性化

有機溶媒に安定であり、更に、ジメチルスルホキシド、 ジエチルエーテルによって活性が上昇する。

【請求項6】 油脂として植物油を用いること、を特徴とする請求項1~5のいずれか1項に記載の方法。

【請求項7】 植物油として米糠油を用いること、を特徴とする請求項6に記載の方法。

【請求項8】 油脂として、廃油又は有機溶媒が混在する油脂を使用すること、を特徴とする請求項1~7のいずれか1項に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、石油ベースのディ - ゼル燃料と同じエンジンが使用可能であり、再生産可 能にして公害の少ないバイオディーゼル燃料(以下、単 にごバイオディーゼルということもある)の効率的製造方 法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】今日、ディーゼルエンジン車の放出する 機粒子、 破貨酸化物、 窒素酸化物、 一般化炭素による大 成汚染の深熱化に伴い、 公害の少ない、 きれいなガスを 放出する代養機料が求められるようになった。 一方、 石 油などの化石燃料の枯渇によるエネルギー危機が近い将 来に起こることが確実視されており、 植物油のような、 天然の再生産可能な原料 (バイオマス) から作られる燃 料の生産が運要か課題となっている。

【0003】そうした状況の中、石油ベースのディーゼ ル機料と同じエンジンが使用でき、排ガス放出量を大幅 に削減することができる、再生産可能なパイオディーゼ ルが注目されてきた。

【0004】バイオディーゼルは、動植物油脂のアルコ リシス (メタノリシス) によって生成する脂肪酸のメチ ルエステル (ME) に代表されるように、油脂中のグリ セロールとアルコールとをエステル交換して得られるア ルキルエステルを指称するものである。

【0005】現在、このバイオディーゼルの多くは化学 的な合成により生産されているが、反応後の触媒除去、 副産物グリセロール回収の困難さ、またその製造工程に 多量のエネルギーを必要とすることなど、多くの問題を かかえている。

【0006】そこで、リバーゼ酵素を利用したバイオディーゼルの生態が注目されるようになった、油需、リーゼは、油脂(トリグリセリド)を脂肪酸とグリセロールへ加水分解する反応を触媒するが、水分が制限された条件では、脂肪酸とアルコールをエステル結合させる返応を行わせることが可能である。さらに、トリグリセリドをメタノールなどの低級アルコールと共存させ、それにリバーゼを作用させることで、トリグリセリド中のグリセロールとメタノールなど低級アルコールをエステル交換を送り充払も「解してある。

【0007】トリグリセリド1分子は、3つの脂肪酸と 1つのグリセロールからなることより、トリグリセリド 1モルを完全にバイオディーゼル(モノアルキルエステ ル)とするには理論的に3モルの低級アルコールが必要 である。

[0008]しかし、今まで試みられてきたリバーゼを 用いたパイオディーゼル生産では、主にトリグリセライ ド1モルに対し、まず1モルの低級アルコールを加えて エステル化させ、その反応がは試験了した時点でさらに 2モルのアルコールを1モルずつ順次加えていくなど多 仮性込みにより行われてきた。これは一般に用いるリバー 一ゼが低級アルコールで活任を失いやすいことより、1 回に添加するアルコールの量を抑えながら順次追加して 行こうとするものである。また、既知のリバーゼでは、 水分含量が高い系、ヘキサンを石油エーテル寺積勝線 が存在する系においては、エステル化反応が妨害され る、という工業化において特に問題となる欠点があっ た。

[00009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記した欠 点のない効率的なバイオディーゼル (モノアルキルエス テル) の製造方法を新たに開発する目的でなされたもの である。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者もは、上記目的を達成するため各種検討の結果、バイオディーゼルの製造において、化学合成法よりもマイルドな酵素法に着目し、多数の酵母を自然界から分離し、その性質について
S−2が、α−アミラーゼ、キシラナーゼ等の酵素のほか、多重のリパーゼを生産分泌し、その酵素は中性からアルカリ性で強い油脂分解性を示すこと、さらに、本酵素は、ジエチルエーテル、クロロホルム、ペキサンなどの有機溶媒に安定であり、しかもトリグリセリドとメタールとのメ告杯ではおいてトリグリセリドとメタールとのメ告杯ではおいてトリグリセリドドンメタールとのメ告杯ではおいてトリグリセリドトルスクールとスタノールをエステル交換し、脂肪酸のメチルエステルを生成すること、検査すれば油脂のメチルエステルを生成すること、検査すれば油脂のメチルエステルでのよりバイオディーせんを生成することをはどめ

(表1)

て見出した。

【0011】本発明は、上面頻如見に基づいてなされたのであって、本酵素の理化学的性質を研究して本酵素が従来未知の新規酵素であることを確認しただけでなく、バイオディーゼルの製造にも成功し、遠に本発明を完成したものである。以下、本発明について評述する【0012】本発明は、油館(トリグリセリド)とアルコールの存在下、リバーゼを用用させることによりエステル化反応を効率的に行い、もってバイオディーゼルを製造する点を基本的技術思想とするものであって、リバーゼとしては、エステル交換反応を一段階で実施することができ、及び/又は、多量の水分の存在下でもエスケル交換反応を実施できるものであればどのようなリバーゼを使用することも可能である。このようなリバーゼとしては、クリアトコッカス属由来のリバーゼが例示され、その理(学的性質は次のとおりである。

【0013】(1)作用

油脂分解性にすぐれ、トリグリセリドに作用して、グリ セリンと脂肪酸に加水分解する。トリグリセリド中のグ リセリンとアルコールをエステル交換する、換言すれば 油脂のモノアルキルエステル化を触媒する。

【0014】(2)基質特異性

各脂肪酸のトリグリセライド及びオイルに対する基質特 異性は、下記表1に示すとおりである。 【0015】

[0012]

第1表: 各種トリグリセライド及びオイルに対するリバーゼの基質特異性

基 質	*比活性 (%)
・リアセチンC:	50.2
ヽリプチリンC₁	225.4
トリカプリリンC。	269.0
トリカプリンC1。	56. 3
トリラウリンC₂	56.3
トリミリスチンC14	12, 7
トリパルミチンCı。	125.4
トリステアリンCıs	18.8
トリオレインC _{18:1}	100.0
オリープ油	56.2
大豆油	60.1
米練油	80. 2
イワシ油	76.0
ココナツ油	52.0
献油	32.1

*各基質の比活性はトリオレインに対する比活性を100としたときの%で示

した。

【0016】本酵素は、トリグリセライドの内、トリブ チリン、トリカプリリン、トリパルミチン、トリオレイ

ンを効率よく分解する。一方トリアセチン、トリカプリ ン、トリラウリンは中程度、トリミリスチン、トリステ アリンに対しては分解力が弱かった。本酵素は、テスト した全てのオイルに対し良好な分解活性を示し、特に米 糠油、イワシ油をよく分解した。

【0017】(3)位置特異性

本酵素がトリオレインに作用する際の、分解の位置特異性を調べた。酵素反応により、オレイン酸と少量の1,2(3,3)ージオレインが生成し、1,3ージオレインとモノオレインは換出されなかった。

【0018】(4)至蓮pH及び安定pH範囲 精製酵素の反応至連pHは7.0であった。pH8.0 においても高い活性を示した。またpHの安定性ではp H5からpH9において安定であり、弱酸性から剥アル カリ性まで広い範囲で機能するリバーゼであった。 【0019】(5)反応最適温度及び温度による失活の 条件

反応最適温度は37℃であった。しかし温度上昇による 活性の失活は緩やかであり、60℃、30分の熱処理に おいても71%の活性を維持していた。

【0020】(6)阻害、活性化及び安定化

種々の有機溶媒を0、2、5、5、0、7、5、10、0%の濃度で添加し、リバーゼの活性に与える効果を測 重し、下記表2の結果を得た、その結果、本リバーゼ は、ベンゼンを除く各種有機溶媒に安定であり、DMS O (dimethylsulfoxide)、ジエチルエーテルによって はむしろ活性の上昇がみられ、DMSO7、5%の状態 において64、2%の活性上昇が見られた。 【0021】

(表2) 第2表:リバーゼ活作に及ばす有機溶媒添加の必要

Ì	*比括性(%)						
溶媒	0	2. 5	5. 0	7.5	10.0		
アセトン	100	92.2	83.3	23. 0	9.0		
ペンゼン	100	68.6	59.7	5. 3	-		
クロロホルム	100	80.4	74.8	60.4	54. 5		
ジエチルエーテル	100	100	116.7	113.2	100.6		
DMF	100	92.6	92.4	66.8	36. 3		
DMSO	100	108.3	121.4	164.2	124.4		
ヘキザン	100	96.9	95.2	90.9	74,4		
ピリジン	100	85.3	62.9	35.6	12.8		
トルエン	100	80.9	71.1	55.1	34.6		

*比活性(%)は、各種溶媒濃度(%、v/v)における比活性を示す。

[0022]このように、本リバーゼが有機溶媒に安定であることは特能式がミンドである。リバーゼによるエステル交換反応やエステルを成は、有機溶媒と力ずかな水の混在する系によりはじめてその反応が進行するが、一般にリバーゼはそのような有機溶媒と水の混在する系では不安定であることが問題であった。

【0023】ところが本リバーゼは、ジエチルエーテル、クロロホルム、ヘキサンの存在によっても50%以 しの活性と安定性を示し、有観溶媒の存在によっても50%以 まステル交換反応やユステル合成が可能であり、し たがって油脂の抽出の際に抽出溶媒として使用された有 機溶媒が残存する粗製油脂からも(精製することなく) バイオディーセルを製造することができ、また、多量の 水分の存在下でも本酵素は充分に活性を保持しており、 これらの点からして、本酵素はバイオディーゼルの新規 製造、特に工業的効率的製造の面から、きわめてすぐれ ている。 【0024】(7)リバーゼ活性の測定法

リバービ活性は、p-nitorophenyl laurate (p-WL)を反 応素質とした410mの吸光度法にて測定した。また必 要に応じ、オリーブオイルを基質とした滴定法にてリバ ーゼ活性を測定した。

【0025】(8)分子量

22kDa (SDS-PAGE)

[0026]本酵素は、上記した理化学的性質からみて、従来限知のリバーゼにはこのようなタイプの酵素は 見当らず、新規物質と認定し、これをリバーゼCS2と 命名した(なお、これをCS2リバーゼということもある)。

【0027】本発明に係る新規酵素は、微生物、例えば クリプトコッカス属に属するS-2株(FERM P-15155)(以下、CS2株ということもある)の均 養物から分離、取得することができる。ここに創製分離 された歯株は、新規酵素(リバーゼCS2)を生産分泌 できる点できわめて特徴的であり、これをクリプトコッカス エスピー、S-2 (Cryptococcus sp. 5-2)と命 名し、産業技術総合研究所生命工学工業技術研究所にF ERM P-15155として審託した。

【0028】本酵素は、CS2株を常法にしたがって培養し、培養物から抽出し、精製することにより取得を とかできる、例えば、YNは物性、酵母エキスの・3 %、麦芽エキスの・5%、ベプトンの・5%、グルコー ス1%)にて25℃、40時間前培養(5.4~5.8 ×10°ケ/m1)した歯体を通常の本培養への接種歯 とする。

【0029】酵母エキス0.5%、KH₂PO₄1%、MgSO₄、7H₂O 1%、トリオレイン1%を基本と、必要に応じ、窒素、炭素源、そして誘導物質を変化させたものを酵素生産増起した、100回の酵素生産増地に、前捨餐した産を1%が小り装置し、25℃10 Orpaの概とう特養にて、酵素の生産を行えばよい。トリオレインは添加しなくでもよいが、Crytotococcus sp.5-2によるリバーゼの生産はオリーブオイル、トリオレインなどの抽醋を炭素源にすることでグルコース培地よか約3倍のリバーゼ活性の分泌が見られ、油脂を炭素源にすることでリバーゼの生産は浸位に高められる、油脂と大濃によりには、上記のほかにイワシ油、大豆油、トリグリセリドから選ばれる少なくともひとつを使用すると好適である。

【0030】CS2株の培養は、酵母の培養と同様に実施すればよいが、上記のように炭素源として油脂を使用すると酵素の生産が上昇する。また、窒素源として酵母エキス、糖としてラクトースを使用しても、酵素の生産が上昇する。

【0031】CS2株を拾養した後、本酵素を培養物から分離、精製する。その方法は常活法にしたがえばよが、例えば捨養液を濃縮した後、クロマトクラフィー処理等既知の精製法を組み合わせて行えばよい。また、本酵素は、高度に精製することは必ずしも必要ではなく、例えば培養上清を限外ろ過して得た濃縮液をバイオデーゼルの製造に使用することが充分に可能である。

【0032】このようにして得られた本酵素(CS2リバーゼ)は、上記した特質を有するため、有酸溶薬や多量の水分の作作でにおいてもエステル交換反応やエステル合成反応を触媒することができ、バイオディーゼル燃料の製造、特に工業的製造に利用できるだけでなく、油筋の加水分解という通常のリバーゼが有する性質も併有しており、医薬、化粧品、飲食品、洗剤、拡減をの他の用途に広節に利用できることはもちろんのことである。
の存在下において、リバーゼにより、油脂とアルコールやアルコールをエステル交換すればよく、例えば、油脂、アルコール、リバーゼを、必要あれば撹拌したよう。混合して反応させればよく、しかも、上記したよう。

なりパーゼを使用すれば、アルコールを逐次添加する必要はなく、ワンステップで反応が行われるし、その際有 機溶媒中や大量の水分が混在しても反応がスムーズに進 行するという著効が突される。

【0034】このように、本発明は静保Cryptococcus s p. S-2の生産するリバーゼを使用することで、トリグリ セリド1モルに対し、最初から3モルおよびそれ以上の 低級アルコールを加えて反応させ、リバーゼによるバイ オディーゼルの生産工程を単純化することを可能にした ものであって、アルコールを選次添加する必要はなく、 工業上非常に単越したものである。

【0035】また一般にリバーゼは、水の多い状態では 本来のトリグリセリドを加水分解する反応を起こし、そ の逆反応であるエステル化は水を厳しく制限した状態に より初めてその反応が主となるものである。しかるにロッ いかでなのにが主となるものである。しかるにロッ けんではエステル化の妨げられる水分を量においてもそ の反応が進行していくという優した性質を持つ、エステ ル化反応では必然的に水が生じ、この生成水の蓄積によ りリバーゼによるエステル化反応は妨げられることにな るが、Cryptococcus sp. S-2リバーゼではそうした妨害 はない。

【0036】また日本でバイオディーゼルの原料として 好んで使われる家庭からの原油などには水分を多く含む ものも多いが、Cryptococcus sp. S-2リバーゼはこうし た油脂においてもあまりその水分を気にすることなくバ イオディーゼルの原料として用いることができる。

【0037】Cryptococcus sp. S-2リバーゼは、各種動 植物油の中でも米酸油に対して特に高いエステル生産性 を示す。米酸油は米の離から得られる安価で油であり、 我が国で豊富に生産できるものである。Cryptococcus s p. S-2リバーゼが米酸油に対して特に効率よくバイオディーゼルが生産できることは、米糖の有効利用に役立つ ものである。

【0038】通常のリバーゼはヘキサン、石油エーテルの存在でその活性低下がみられるが、Cryptococcus sp. S-2リバーゼはこれら有機溶媒の混在で逆にその活性の上昇がみられる。Cryptococcus sp. S-2リバーゼではトリグリセリドと低級アルコールのエステル化気応においてヘキサン、石油エーテルの混在でエステル化効率が向上するが、このことは未練をためる油脂を細甘る際に使用されるヘキサンや石油エーテルを完全に除去しない粗精製油脂を原料にすることでかえって効率よくバイオディーゼルの生産が可能であることを示すものであり、コストおよび生産工程上極めて有利な点である。

- 【0039】本発明の実施態様としては、下記の態様が 例示される。
- (1)リバーゼを使用した一段階でのバイオディーゼル製造法。
 - (2)水分含量の多い状態でのリパーゼによるバイオデ

ィーゼルの製造。

- (3) 酵母Cryptococcus sp. S-2のリパーゼを使用した バイオディーゼル製造方法。
- (4)米糠油からのバイオディーゼル製造。
- (5) ハキサン、石油エーテルのほか販送した名種有機 溶解の混和する粗製油脂からのバイオディーゼル製造 【0040】リバーゼを作用させる油脂としては、動物 (角類を含む)及び植物由来の油脂の1種又は2種以上 がすべて使用可能であり、非限定例としては次のものが 所示される、オリーブ油、楽藝油、大豆油、米糖油、ク ルミ油、ゴマ油、ツバキ油、ピーナッツ油等の植物油。 バター、豚頭、牛脂、鼻脂、鶏油等の動物油。ク ジラ油、イワジ油、ニシブ油、タラ肝油等の魚油。
- 【0041】本発明において油脂のアルキルエステル化 反応は有機溶媒や大量の水外の存在によって妨害を受け ないので、油脂は精製されたものでなくても使用可能で あり、これらを含有、付随してなる油脂、これらと油脂 き寒底に溶解して使用することができる。また、本発明方 法は主積燃減や水分の影響を受けないことから、どのよ うな方法によって製造した油脂も適宜使用することが可能であって、例えば圧搾法、抽出法、溶出法等で製造し た油脂が格別の精製工程を経ることなく適宜使用でき る。
- 【0042】アルコールとしては、メタノール等の低級アルコールのはか各種のアルコールが直宜使用可能であって、その対象医例としては然める的が挙げられる:メケルアルコール、エチルアルコール、ブリンドルフール、イソフロビルアルコール、ブチルアルコール、ミーブチルアルコール、ミーブチルアルコール、マーグトンルコール、マーグルフール、カーブルコール、アロバルゴール、アロバルゴール、アロバルゴール、アロバルゴール、アロバルゴール、アロバルゴール、アロバルゴール、アロバルゴール、アロバルゴール、アロバルゴール・アのボール、ジルアルコール、シクロペンタノール等の脂類式アルコール・ベンジルアルコール、シのを観れが表示アルコール。その他の条頼アルコール。
- 【0043】本発明を実施するには、油脂、アルコー ル、リバーゼを混合、インキュベートすればよく、しか も反応系に水分や有機溶媒が混在していても反応が特に 阻害されることがなく、それどころかエステル化率が上 昇する場合があることも確認されたところから、反応条 件に格別の利限はなく、広範囲に適宜設定すればよい が、特に経理を欠近条件は次のとおりである。
- 【0044】酵素量は300~5000U、摂ましくは 500~3000U、更に好ましくは1500~250 0Uであり、養質量量に対して水の量が5~500wt %存在しても反応は阻害されず、それどころか水分60 ~100wt%の存在下ではエステル量の増加が認める れ、アルコール量を油脂に対して1:1~11:4の比率 で使用した場合、水分量が少ない場合(例えば50%以

下の場合)、アルコール量の比率が低い方がエステル化 率は高く、水分量が多い場合 (例えば50%以上の場 合)、アルコールの比率が高い方がエステル化率が高い ことが認められた。

【0045】更に反応条件に関しては、pH5~9、温度25~40℃においては格別の反応間害は認められず、反応pH及び反応温度は広範囲に選択することが可能である。反応時間も目的とするエステル化率が達成されるまで反応を継続する等適宜選択の域内であるが、一応の目安として50~200時間程度で所期の目的が達成される。なお、反応は、50~300rpm程度で撹拌しなが6行うのがよい。

【0046】また、本発明方法は、ジメチルスルホキシド(DMSO)、ジェナルエーテル、ローヘキサン、石油エーテル、ペンゼナをの他語師抽出用有魔線線の45 限述したような各種有機溶媒の存在によっても反応が阻害されないという特徴も有するものであって、30%以下の場合には反配害が認めれなった。それどころか逆に、有機溶媒の種類によっては、例えばDMSO、ローペキサン、石油エーテルを5~15%添加した場合にはエステル化学の上外が20%われたことか、有機溶媒の添加によってエステル化学を高めることすら可能である。以下、本発明の実施例について述べる。

【実施例1】酵母エキス 0.5%、ラクトース 0.5%、KH₂PO₄ 1%、MgSO₄・7H₂O 1%、トリオレイン 1%からなるりパーゼ生焼用料他に前培養したCS2萬(FERM P-15155)を1%(v/v)接種し、初期PH5.6、25℃、100rpmで120時間振どう接乗した。

【0048】酵素の楮製は次のようにして行った。酵母配を除いた培養液を8、000mm、10min遠心介盤し、0.45mmのメンプランフィルターにて汚透後、関外沢場により添飾した。陽イオン交換樹脂でSK-sel 野のカースによる高速液体クロマトグラフィ(pH7、0リン酸パッファ、およびそれに0.5%NaC1添加したものによるグラジエント溶出)によってリバーゼを精製した、活性は17.1倍、収量は11.4%であった。SDS-PAGE上で単パンドとなり、分子量はDSS-PAGEにより22kがルトンであることが押明した。得られた酵素(CS2リバーゼ)の理化学的性質は、既述のとおりであった。

[0049]

【実施例2】酵母Cryptococcus sp. 5-2をリバーゼ生産 用培地 (実施例1)で120時間、25℃培養、得られ た培養液を8,000rpmで20分遠心し、遠心上清 をアミコン社の10,000分子量カット限分過膜 (YM-10)にて連縮し、酵素液を得た。

[0050]

【実施例3】A:CS2リパーゼを用い、油脂とメタノ

ールを反応させて油脂のメチルエステル化 (メタノリシス) を行った。

【0051】(1)リパーゼ活性

リバーゼ活性は、pーニトロフェニル・ラウリン酸(p-NPL)を基質とした分光光皮法により測定した。標準的な活性測定法のもとで、1マイクロモルのpーニトロフェノールを生成する酵素を酵素活性1ユニットとした。

【0052】(2)メチルエステル化

油とメタノールタ.65g/0.35g(mo1/mo l=1/1)の混合物を初期差費とした。これに500 のCS2リパーゼを含む4m1酵素液を100m1の 共栓付き三角ララスコ内で加えて反応混合物とし、30 C、96時間、160rpmにて振とうすることで反応 を行った。24時間ごとに試料を分取し、キャビラリー ガスクロマトグラフにより、以下のように分析した。 【0053】(3)反応暴神化研究

酵素量を500~2,500以、蒸質重量に対する水の 量を13~200wt%、メタノール量を油に対して 1:1~1:4の範囲で変動させ反応条件を検討した。 さらにpH5~9、温度25~40℃にて反応条件を検 対した。また種々有機溶媒添加(10%、w/v)の影 響についても調べた。

【0054】(4)キャピラリーガスクロマトグラフ分析

一定時間毎に反応液より300マイクロリットルの試料

を独立して3回分取し、遠心後、その上清を得た。15 いまい 10 のでイクロリットルと清に 60マイクロリットルのトリカブリンを内部保障、無水 破験ナトリウムを脱水剤として、3.0m 10 ヘキサンを添加し、よく操作混合した。それより1.0マイクロリットルの強料を取り、DB-5キャビラリーカラム (0.25 mm×15 m; J & W Scientific, Forsom, CA, USA)によるガラスクロマトグラム (島津製、GC-17A)にて反応物中の ME (メチルエステル)、FFA (遊離脂肪酸量)を測定した。インジェクターおよびディデクターの温度はそれぞれ245 まじび25 で、カラムは15 のでにて 0.5分保持した後、210でまで5℃/min、それ 以降300ではで10℃/minの条件で昇温した。その551 B、実験例2で45 附屋のリア・フェッカス

エスピー、S-2由来の粗精製物をリパーゼとして用い、植物油のメチルエステルを行った。

【0056】本リバーゼを用いオリーブ油、菜種油、朱 糠油、大豆油、それぞれとメタノールのエステル化反応 を調べた結果を表して示す。反応条件は実験方法参照。 30℃、96時間の反応で米鞣油が24、9%のエステ ル化率を示し、最も良好な植味を示した。このことより 以降の実験は米糠油を基質油として使用することとし た。

[0057]

(表1) 表1:各種植物油のクリプトコッカス エスピー. S-2由来の

		エステ	レ変換率(%)(b)		
油脂	24時間	48時間	72時間	96時間	
オリーブ油	7.5	9.7	12.5	16.7	
菜種油	9.4	14.3	17.6	21.1	

リパーゼによるエステル化(a)

		オリーブ油	7.5	9.7	12.5	16.7
		菜種油	9.4	14.3	17.6	21.1
		米糠油	9.8	16.6	20.2	24.9
		大豆油	9.6	12.9	16.9	21.1
15本以	Q	65g油脂と0.	3501	タノール	肪酸を	右する油間

(a) 反応は、9.65g油脂と0.35gメタノール(1:1,モル/モル)にリパーゼ500Uを含む4mlの水を添加し、行った。

(b) エステル化率は、基質として用いた油脂に対する メチルエステル化の比率として表わした。

メチルエステル化の比率として表わした。 【0058】(1)酵素量の(米糠油メチルエステル化

に及ぼす) 影響

次に、リバーゼ添加量を500U~2.000Uの範囲で反応を行った。結果は図1のように、酵素量の増加に作いエステル化率は向上し、2.000Uにより33%のエステル化率を示した。これは1分子内で3モルの脂

肪酸を有する油脂に対し、1モルのメタノールを添加した際に得られるエステル率の最大限の値に相当する(図1)。

【0059】(2)水分の(米糠油メチルエステル化に 及ぼす)影響

水分含量13%、48時間の条件で、メチルエステル合 重(ME)は31.5%であり、反応液中の94.6% メタノールが消費されていた。水分が30および50% に増えるに伴い、48時間目でのエステル生度量は8. 9および16.5%に減少したが、しかし表2に示すように96時間後においてはその生産量にほとんど差はな くなった。一方、木分13%及び50%での96時間後 の遊離脂肪酸はそれぞれ24.0、42.1%と水分の (表2) 多い方が増大する傾向が見られた。 【0060】

表2:水分含量のエステル化および脂肪酸生成に及ぼす影響(a)

水分含量 (重量%)	メチルエステル含量(重量%)				脂肪酸含量(重量%)			
	24時間	48時間	72時間 9	6時間 24	時間 48	寺間 72年	宇間 96時	間
13	16.4	31.5	33.3	34.0	4.7	10.3	19.9	24.0
20	22.6	31.4	33.5	34.0	12.5	21.1	30.5	33.3
30	23.0	28.7	32.4	33.3	13.5	24.2	32.4	35.4
40	23.1	26.6	30.1	33.3	18.7	31.5	38.0	40.0
50	22.5	26.3	28.5	32.4	22.5	35.4	39.1	42.1

(a)油9.65gとメタノール0.35g(1:1、 モル/エル)の混合物、及び、リパーゼ2000Uを含 する酵素液として各種水分含量(1:3~5.0ml =13~50基質重量%)からなる反応系で、反応を行った。

【0061】(3)水分含量とメタノール添加量の(米 継油メチルエステル化に及ぼす)影響

油脂を完全に脂肪酸エステルに変換するには少なくとも るモルのメタノールが必要である。しかしながら、例え ばRhizopus oryzaeのリバーゼでは1モル以上のメタノ ールを含む反応系では酵素の不活性化が起きることよ り、エステル化反応では1モルずンのメタノールを順次 適加して他で、方法を取る必要がある。

【0062】しかし、もし使用するリバーゼがメタノールを多くした時においても不活性化しないなら、最初からメタノール量を多くし、その添加回数を減らせた方が操作が簡単となる。そこで油脂とメタノールの比率を1:1か61:4、また水の含量を基質重量に対して2のから200%、それぞれ最初に一度に添加するワンステップ法により反応を行った。結果は図2に示すように、メタノール比が増加(1:1~1:4)するに伴い、そして水分含量60~100%範囲で増加するに伴い、メチルエステル量は増加した(図2)、

【0063】以上のことよりCryptococcus sp. S-2J/バーゼでは最初から一度に多くのメタノールを添加して反応させることが可能であることが確認された。また、Bs eudomonas fluorescensやMucor mieheiなどの一般のリバーゼでは、反応液中に水分が加わるとエステル変換率の低下をまれくが、本リバーゼではある程度の量の水分が存在する方が変換率が良い、という反対の効果が観察された。

【0064】(4) p Hおよび温度の影響

基質の対する添加水分80%の条件で、pHのエステル 化反応に与える影響を調べた。結果を図3に示すが、調 べたpH5から9の範囲において、pHが上がるにつれ 反応は低下した。しかし結果としてpH調整をしないも のの方が最も高いエステル変換を示した。これはpH調 整に使用する塩の存在が酵素反応に阻害的に働くことに よると思われる。結果としてpH調整は特にする必要が ないことが示された(図3)

【0065】温度の影響を図4に示す。25、30、35、40℃のなかで短期間(24時間)では温度の低い 方がより良好であるが、96時間では30℃がわずかば かり高い結果を得た(図4)。

【0066】(5)メタノール比

1 モルの油脂は3 モルの脂肪酸と1 モルのグリセロール より構成されることから、理論的には油脂の完全なエス テル化には3 モルのアルコールが要求される。合成化学 反応での油脂のエステル化では、エステル化効率を上げ るため油脂1 モルに対してアルコール6 モルを使用する 反応系も取られている。そこで酵素を使用した我々の反 応系においても、油脂とアルコール比を1:2から1: 6の範囲で変化させ、反応を行った。結果と図5に示す が、1:3の新に比べ、1:4において11.8%のエ ステル化率上昇(120時間目)がみられた。1:5で は1:4以上の効果は見られず、1:6では減少した (図5)

【0067】以上の結果を総合して、油脂とメタノールの比を1:4、水分を基質の80%、リバーゼ活性2,000以、120時間、30℃の条件が最良の条件の1例であることを見出した。

【0068】(6) 有機溶媒の添加効果

DMSO、ジエチルエーテル、nーヘキサン、石油エーテルを各10%最添加し、有機溶解のエステル化反応に及ばす影響を見た、結果を乗3に示す。DMSO、nーヘキサン、石油エーテルを添加することで4、8%から7、0%のエステル化率上界が見られた。このことは、植物から油脂を抽出するときにnーヘキサンなどの有機溶解が使われるが、それら右機溶解をいくらか含有する安価な推構製油脂を原料とすることで、むしろ高い効率

でエステルが得られるメリットが得られる。 【0069】(表3)

表3:エステルに及ぼす有機溶媒 (10%、w/v)の影響(a)

20

有機溶媒	ME含有量(重量%)		
無添加 (b)	80.2		
DMSO	85.0		
ジエチルエーテル	70.4		
n-ヘキサン	86.1		
石油エーテル	87.2		

- (a) 油9.65 g/メタノール1.4 g(1:4、モル/モル) 混合物、水8.84 m1 (リパーゼ2000 U含有)、及び溶剤の存在下、30℃で120時間、反阪を行った。
- (b)溶剤の使用をとりやめたほかは、上記と同一反応 条件で、反応を行った。 【0070】

【発明の効果】 本発明により、きわめて効率的にわずか 1 工程でバイオディーゼル機料を製造することが可能と なった。また希明によれば、反応系に有機溶剤や多 の水分が混在していても油脂のエステル化がスムースに 進行することから、廃食用油等廃油又はその混合物もバ イオディーゼル化することが可能となり、これらを河川 等に廃棄する必要がなくなり、廃液処理法として、環境 保全の面からも本発明は卓越している。

【図面の簡単な説明】

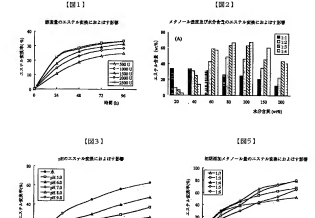
【図1】米糠油のメタノリシスに及ぼす酵素量の影響を示す。

小 9 。 【図2】米糠油のメタノリシスに及ぼす水分含量とメタ ノール濃度の累加的影響を示す。

【図3】米糠油のメタノリシスに及ぼすpHの影響を示

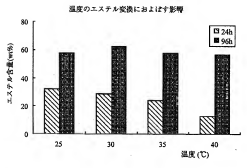
【図4】メチルエステル化反応に及ぼす温度の影響を示った。

【図5】米糠油のメタノリシスに及ぼすメタノールとの モル比の影響を示す。



96 120 陸羅(b)

[図4]



フロントページの続き

(72)発明者 藤井 力 広島県東広島市鏡山3丁目7番1号 国税 庁健造研究所内

(72) 発明者 黒須 猛行 広島県東広島市鏡山3丁目7番1号 国税 庁髂盗研究所内 (72) 発明者 岡崎 直人 広島県東広島市鏡山3丁目7番1号 国税 庁譲造研究所内

Fターム(参考) 4B050 CC01 DD04 FF05E LL05 LL10

> 4B064 AD85 CA21 CB30 CC03 CD06 CD07 CD30 DA20